ACCESSION NUMBER: DOC. NO. CPI:

ANSWER 1 OF 1 WPINDEX COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD

1993-160634 [20] WPINDEX C1993-070886

TITLE:

Prepn. of racemised 5-mono substd. hydantoin(s) comprises contacting with anion exchanger useful in prepn. of pure aminoacid enantiomers in high yield.

DERWENT CLASS: B03 D16 E13

INVENTOR(S):

PIETZSCH, M; SYLDATK, C; WAGNER, F

PATENT ASSIGNEE(S): (DEGS) DEGUSSA AG 19

COUNTRY COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO	KIND DATE.	WEEK	LA	PG MAIN IPC
JP 05201992 US 5449786 EP 542098	A 19930810 A 19950912 B1 20010613	FR GB GR (199321) (199336) (199542) (200134) FR GB GR	IE IT	11 C07D233-76 < LI LU MC NL PT SE 5 C07D403-06 7 C07D233-74 7 C07D403-06 C07D233-76 < LI LU MC NL PT SE C07D233-76

APPLICATION DETAILS:

PATENT NO	KIND 	APPLICATION	DATE
EP 542098 DE 4137581 JP 05201992 US 5449786 EP 542098 DE 59209904	A1 A1 A A B1 G	EP 1992-118795 DE 1991-4137581 JP 1992-301996 US 1992-975170 EP 1992-118795 DE 1992-509904 EP 1992-118795	19921103 19911115 19921112 19921116 19921103 19921103 19921103
NIO DES-			

FILING DETAILS:

PATENT NO	KIND	PATENT NO
DE 59209904	G Based on	EP 542098

PRIORITY APPLN. INFO: DE 1991-4137581 19911115

REFERENCE PATENTS: 7.Jnl.Ref; JP 03067580; WO 9108196

INT. PATENT CLASSIF.:

MAIN:

C07D233-74; C07D233-76; C07D403-06 SECONDARY: C07B055-00; C07C227-24; C07D209-20; C07D233-78;

C12P013-04; C12P041-00 BASIC ABSTRACT:

542098 A UPAB: 19931113

Racemisation of 5-monosubstd. hydantoins, comprises contacting the hydantoin with an anion exchanger at pH 6-13.5, in a solvent.

Also claimed is the apparatus, comprising; (i) a column filled with anion exchanger, having an entrance and exit; (ii) a means for supplying the hydantoin soln. to the column; and (iii) a means for collecting the racemised hydantoin soln. from the column.

The anion exchanger is organic pref. a DEAE-leaf or quat. ammonium gp.-contg. ion exchanger. The reaction temp. is 0-100 deg. C and the soln. contains a buffer system, pref. glycine. The unracemised hydantoin is added at a concn. of $0.1-250~\rm g/l$, with the resulting racemised hydantoin enantiomers being cleaved by an enzyme, pref. a free or cell-linked enzyme to give pure L- or D- aminoacid enantiomer.

to give pure L- or D- aminoacid enantiomer.

USE/ADVANTAGE - The use of racemised hydantoins in the prepn. of pure aminoacid enantiomers is claimed. The process takes place under mild conditions, is feasible for numerous substrates and produces a high yield of enantiomers in a short space of time. The process also avoids the need for transition metal cations and cpds., such as copper.

Dwg.0/3

FILE SEGMENT: CPI FIELD AVAILABILITY: AB; DCN

MANUAL CODES: CPI: B06-D01; B07-D09; B10-B02A; B10-B02B; D05-C01;

E07-D09D



Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets



① Veröffentlichungsnummer: 0 542 098 A1

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 92118795.1

(2) Anmeldetag: 03.11.92

(5) Int. Cl.⁵: **C07D 233/76**, C07D 233/78, C07D 233/74, C12P 41/00, C12P 13/04

Priorität: 15.11.91 DE 4137581

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 19.05.93 Patentblatt 93/20

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC
NL PT SE

7) Anmelder: DEGUSSA AG
Weissfrauenstrasse 9
W-6000 Frankfurt (Main)(DE)

22 Erfinder: Wagner, Fritz, Prof. Dr. Hohe Wiese 2
W-3300 Braunschweig(DE)
Erfinder: Pietzsch, Markus
Waggumer Strasse 59
W-3300 Braunschweig(DE)
Erfinder: Syldatk, Christoph, Dr. Ernst-Heilmann-Grund 2
W-3200 Hildesheim(DE)

- Verfahren zur chemischen Racemisierung von 5- monosubstituierten Hydantoinen, Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens und Verwendung der Hydantoine.
- © 2.1. Bei der chemischen Synthese von Amino säuren entsteht ein racemisches Gemisch, das meist durch enzymatische Spaltung aufgetrennt werden kann. Das verbleibende nicht gewünschte Enantio mere wird anschließend erneut racemisiert und wie der der Racemattrennung unterworfen. Bei Amino säuren läßt sich diese Racemisierung auf einfache Weise in einem Temperatur Zeit Programm er reichen, bei Hydantoinen gelingt die Racemisierung nur bei 5 Arylhydantoinen in einer akzeptablen Zeit. Es soll daher ein Racemisierungsverfahren für Hyd antoine zur Verfügung gestellt werden, das mög lichst einfach, d. h. ohne problematische Fremdionen wie z. B. Kupfer oder zusätzliche Verwindungen durchführbar sein soll.
- 2.2. Bei dem neuen Racemisierungsverfahren wird das Enantiomer eines in 5-Stellung mono-substituierten Hydantoins in Anwesenheit eines lonenaustauschers umgesetzt. Bevorzugt sind Anionenaustauscher bei einem pH zwischen 6,0 und 13,5.
- 2.3. Darstellung enantiomerenreiner Aminosäuren durch enzymatische Hydrolyse aus 5-monosubstituierten Hydantoinen.

35

40

50

55

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Racemisierung von 5-monosubstituierten Hydantoinen, eine entsprechende Vorrichtung und die Verwendung der racemisierten Hydantoine.

Die bei der chemischen Synthese von Amino säuren entstehenden Racemate werden meist durch enzymatische Spaltung in die einzelnen Enantiomere getrennt. Dies kann z. B. durch stereospezifische enzymatische Spaltung der N-acylierten Aminosäuren oder durch enantioselektive enzymatische Spaltung der entsprechenden in 5-Stellung monosubstituierten Hydantoinen erfolgen, wobei jeweils ein ungespaltenes Enantiomer der Ausgangsverbindung abgetrennt und nach einem Racemisierungsprozeß der enzymatischen Spaltung erneut unterworfen werden kann. Einen guten Überblick über mögliche Racemisierungen gibt E. Adams in P. D. Boyer, "The Enzymes", Vol. VI, New York, 1972, 479 - 507 (Amino Acid Race mases and Epimerases). Prinzipiell kann der Racemisierungsprozeß dabei auf chemischem, physikalisch - chemischem oder enzymatischem Wege erfolgen, wobei je nach Prozeßbedingungen auch kombinierte Verfahren möglich sind. Eine enzymatische Hydantoinracemisierung wird von M. Pietzsch in "Stereochemische Untersuchungen zur enzymatischen Hydrolyse von D,L-5-monosubstituierten Hydantoinen", Diplomarbeit, TU Braun schweig, 1989 beschrieben, wobei eine Racemase aus Arthrobacter spec. (DSM 3747) Verwendung fand. Enzymatische Verfahren haben jedoch den Nachteil, daß die bekannten Racemasen eine hohe Substratspezifität besitzen und deshalb nur für sehr spezielle Verfahren eingesetzt werden können. Für viele Hydantoine sind noch keine Racemasen bekannt.

Aus diesem Grund überwiegt bei den Hydan toinen wie auch Aminosäuren die chemische oder physikalisch - chemische Racemisierung, bei der die Edukte meist in einem basischen Milieu einem Temperatur - Zeit - Programm unterworfen werden. Für Aminosäuren sind auch Verfahren bekannt, bei denen die Racemisierung an stark basischen Anionenaustauschern durchgeführt wird, wobei relativ niedrige Temperaturen (25 - 45°C) ausreichend sind. Diese Anionenaustauscher - Verfahren gelin gen jedoch nur bei neutralen oder basischen Aminosäuren und erfordern die Verwendung von Kupfer(II) - ionen, wobei als Zwischenstufe ein re-Kupfer(II) - Schiff'sche Base - Komplex aktiver entsteht. Ein Überblick über diese Verfahren gibt G. C. Barrett, Amino Acids and Peptides 20, 1 -51 (1989), spezielle Verfahren sind beschrieben in Makromol. Chem. 187, 1065 - 1076 (1986). Diese Verfahren sind äußerst aufwendig und nur im Labormaßstab durchzuführen, da neben den Kupferionen auch ein mit 4-Hydroxy-3-formylbenzolsulfonsäure (5 - Sulfosalicylaldehyd) neutrali -

sierter Ionenaustauscher zur Anwendung kommt, der einerseits eine Regeneration erfordert und an – dererseits eine aufwendige Reinigung der erhalte – nen Produkte, da insbesondere die Kupferionen quantitativ entfernt werden müssen. Außerdem hat die Verwendung von Übergangsmetallkationen den Nachteil, daß unter Umständen sehr stabile Kom – plexe mit den verwendeten Aminosäuren gebildet werden können.

Die chemische Racemisierung von 5-monosubstituierten Hydantoinen verläuft über die Keto-Enol-Tautomerie (Chem. Rev. 46, 403 - 470 (1950)) und wird, wie schon sehr früh festgestellt, durch Basen katalysiert (Am. Chem. J. 44, 48 - 60 (1910). Neuere Untersuchungen über die chemische Racemisierung von Hydantoinen wurden nur mit speziellen Substraten durchgeführt, z. B. 5-(p - Hydroxyphenyl) - hydantoin in Agric. Chem. 51, 721 - 728 (1987) und 5 - Benzylhydantoin in J. Org. Chem. 55, 4755 - 57 (1990). Die Untersuchungen zeigen, daß nur beim 5 - (p - Hy droxyphenyl) - hydantoin eine schnelle Racemi sierung aufgrund der Mesomeriestabilisierung durch den 5-Substituenten (50 % nach 20 min.) eintritt, alle anderen Hydantoine racemisieren erst nach mehreren Stunden.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Racemisierung von 5 – mono – substituierten Hydantoinen, wobei die Racemisie – rung unter milden Bedingungen durchführbar und mit einer Vielzahl von Substraten möglich sein soll. Das Verfahren soll außerdem möglichst einfach in seiner Durchführbarkeit sein, d. h. auf problemati – sche Fremdionen, wie z. B. verschiedene Über – gangsmetallkationen oder zusätzliche Verbindun – gen, die aufwendig zu entfernen sind, sollte ver – zichtet werden können. Die Racemisierung soll dabei in einer annehmbar kurzen Zeit und unter guten Ausbeuten stattfinden. Aufgabe ist auch eine Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens.

Gelöst wird diese Aufgabe hinsichtlich des Verfahrens durch ein Racemisierungsverfahren, bei dem das Enantiomer eines in 5 – Stellung substituierten Hydantoins in Anwesenheit eines Anionenaustauschers bei einem pH im Bereich 6 – 13,5 umgesetzt wird.

Die eingesetzten Hydantoine haben die allgemeine Formel

worin

ein Symmetriezentrum bedeutet, an dem

15

20

25

30

35

die Racemisierung stattfindet, und R ein Rest einer Aminosäure ist, wobei die Aminosäure proteinogen oder nicht proteinogen sein kann.

3

Typische Reste R sind Phenyl



Benzyl

Isopropyl

Methylthioethyl

Vorteilhaft werden die racemisierten Hydantoine anschließend enzymatisch gespalten, wobei nur eines (i. d. R. das durch die Racemisierung wieder erhaltene) der beiden Enantiomeren umgesetzt wird. Das nicht gespaltene Hydantoinenantiomer kann anschließend von der entstandenen L- oder D - α - Aminosäure abgetrennt und erneut racemi siert werden. Die enzymatische Spaltung kann mittels freier Enzyme oder besonders vorteilhaft mit zellgebundenen Enzymen (ruhende Zellen) er folgen. Vorzugsweise erfolgt die Spaltung bei 10° - 60 ° C und ggf. unter leichtem Rühren.

Die enzymatische Spaltung erfolgt in bekannter Weise. Allgemeine enzymatische Reaktionen sind beschrieben in R. Tsugawa, F. Okumura, T. Ito, Agric. Biol. Chem. 30, 27 (1966). Die Herstellung von $D-\alpha$ -Aminosäuren ist in EP-A 0 400 638 (90 110 345.7) ausgeführt; L-α-Aminosäuren werden von C. Syldatk, V. Mackowiak, H. Höke, C. Gross, G. Dombach und F. Wagner in J. Biotech nol. 14, 345 (1990) beschrieben.

Der Ionenaustauscher kann in Gelform, als Festkörper oder auch in flüssiger bzw. löslicher Form vorliegen. Gelförmige - und Festkörperio nenaustauscher können dabei z. B. in Festbettre aktoren eingesetzt werden, flüssige bzw. lösliche lonenaustauscher kommen meist z. B. in durch mischten Reaktoren zur Anwendung. Neben den Festbettreaktoren (z. B. Chromatographiesäulen) sind die gelförmigen und festen lonenaustauscher auch in durchmischten Reaktoren, wie z. B. Wirbelschicht -, gerührte - und Membranreaktoren einsetzbar.

Geeignet ist hierbei die Verwendung von Anionenaustauschern in einem pH-Bereich von 6,0 - 13,5, bevorzugt 6,5 - 11, wobei insbesondere stark basische Anionaustauscher, z. B. solche mit quartären Ammoniumgruppen oder auf Phosphoniumbasis besonders gute Ergebnisse zeigen. Ist der pH zu niedrig, erfolgt keine Umsetzung; bei zu hohem pH racemisiert das Hydantoin auch ohne der Gegenwart des Ionenaustauschers. Bevorzugt wegen ihrer geringen Kosten sind dabei lonenaus tauscher mit zumindest teilweise organischem, vorzugsweise rein organischem Aufbau.

Besonders günstig ist, daß erfindungsgemäß das zu racemisierende Hydantoin in einer Puffer lösung mit dem Ionenaustauscher in Kontakt gebracht werden kann, so daß Nebenreaktionen weitgehend vermieden werden können. Mit dem Puffersystem kann insbesondere bei der Verwen dung eines Festkörperionenaustauschers ggf. auch ein gewünschter pH eingestellt werden. Vorteilhaft ist hierbei, wenn das Puffersystem so gewählt wird, daß eine anschließende, z. B. enzymatische Spaltung des racemischen Gemisches in dem gleichen Puffersystem, gegebenenfalls unter Variation des pH's durchgeführt werden kann. Von besonderem Vorteil ist dabei auch, daß die Racemisierung am Ionenaustauscher kontinuierlich durchgeführt wer den kann, da der Ionenaustauscher keiner Regeneration bedarf. Bei einem solchen kontinuierlichen Verfahren wird das zu racemisierende Hydantoin, vorzugsweise in einer Pufferlösung, einer mit dem lonenaustauscher gepackten Säule kontinuierlich zugeführt, wobei vorzugsweise eine temperierte Säule verwendet wird, insbesondere wenn die Umsetzung stark temperaturabhängig ist. Säulen dimension und Durchsatz an Hydantoin, d. h. Durchflußgeschwindigkeit des Systems bei einer bestimmten Hydantoinkonzentration, sollten so aufeinander abgestimmt sein, daß das die Säule in Lösung verlassene Hydantoin gerade praktisch vollständig racemisiert ist. Bei handelsüblichen lo nenaustauschern erfordert dies meist eine Kontaktzeit von Substrat und Ionenaustauscher zwischen 5 min und 2 h pro ml lonenaustauscher bei einer Temperatur zwischen ca. 0 und ca. 100°C (Temperierbereich bei wässrigen Lösungen), vor zugsweise 20 - 70 °C und einer Konzentration von 0,1 - 250 g/l, vorzugsweise 0,2 - 50 g/l Hydan toin in Wasser bzw. dem Puffersystem.

Durchgeführt wird das Verfahren bei Festbet treaktoren günstigerweise mit einer typischen Chromatographieanlage, d. h. einer Säule, die mit einem Ionenaustauscher gefüllt ist, und auf deren Einlaß die Lösung des zu racemisierenden Hyd-

15

20

25

30

35

antoins gegeben wird, vorzugsweise in einem Puffer. Am Auslaß der Säule kann das Hydantoin direkt gesammelt oder über Kontrollmeßgeräte, wie z. B. ein Polarimeter, geleitet werden.

5

Das erfindungsgemäße Verfahren hat bei sei ner verblüffenden einfachen Durchführbarkeit die überzeugenden Vorteile, daß mit einer einzigen Ionenaustauscherart eine Vielzahl unterschiedlicher Hydantoine racemisiert werden kann, die in 5-Position aliphatische, geladene oder anders funktionalisierte und/oder aromatische Substituenten enthalten. Nur bei einem Wechsel der Lösung sollte der Ionenaustauscher vorher mit dem Puffersystem erneut äquilibriert werden, eine Regeneration ist i. d. R. nicht erforderlich. Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich dabei gleichermaßen für die Racemisierung von D-5- und L-5-substituierten Hydantoinen, so daß das Verfahren bei der Produktion von D- und L-α-Aminosäuren Einsatz finden kann. Durch geeignete Wahl der Parameter (Puffersystem, pH, Ionenaus tauschmaterial, Temperatur, Durchflußgeschwindigkeit) kann praktisch jedes eingesetzte Hydantoin vollständig racemisiert werden.

Das Puffersystern ist günstigerweise in einer Konzentration zwischen 0,005 und 1,0 mol/l, vor – teilhaft sind Konzentrationen zwischen 0,01 und 0,1 mol/l. Geeignete Systeme sind z. B. Glycin (NaOH), Phosphat (K⁺, Na⁺), Tris (HCI) (Tris – (hydroxymethyl) – aminomethan), besonders gute Umsätze gibt Glycin / NaOH.

Prinzipiell kann auch ohne einem zusätzlichen Puffersystem verfahren werden, wobei gegebe – nenfalls der pH durch Zugabe von Säure (z. B. HCl) oder Base (z. B. NaOH) direkt zum zu race – misierenden Hydantoin eingestellt werden kann. Auch mit dem zu racemisierenden Hydantoin an – fallende Begleitstoffe können in ein Puffersystem mit einbezogen werden.

Nicht funktionalisiertes Gelmaterial sowie Kationenenaustauscher sind als Katalysator ungeeig net (z. B. Sephacryl S - 300, ein Gelfiltrationsme dium bzw. Amberlite IR - 122, ein stark saurer Ka tionenaustauscher), bedingt geeignet sind schwache Ionenaustauscher (z. B. vom DEAE - Typ, z. B. DEAE - Sepharose) und stark abgeschirmte (flüssige) Anionenaustauscher (z. B. Tetrabuty lammoniumhydrogensulfat), da diese für einen vergleichbaren Umsatz wesentlich größere Verweilzeiten des Substrates auf der Säule erfordern, als starke Ionenaustauscher (z. B. Ionenaustau scher vom Q-Typ, z. B. Q-Sepharose von Pharmacia, Freiburg oder Amberlite IRA - 410 (hydrophobe Polystyrolmatrix)).

Wird im basischen Milieu racemisiert, so steigt die Racemisierungsgeschwindigkeit mit dem pH, wobei dem oberen pH – Wert durch das Säulen – material und durch die Stabilität des Hydantoins Grenzen gesetzt sind. Auch erhöhte Temperaturen beschleunigen die Racemisierungsgeschwindigkeit. Weiterhin wird die Racemisierungsgeschwindigkeit durch die Molarität des verwendeten Puffersystems und die Pufferart beeinflußt.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird anhand von Figuren sowie der nachfolgenden Beispiele näher erläutert:

- Fig. 1 zeigt schematisch einen Aufbau zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens.
- Fig. 2 die Racemisierung von D-5-Indolylmethylhydantoin (D-5-IMH) an Q-Sepharose in Abhängigkeit von der Flußrate, und
- Fig. 3 die Racemisierung von D-5-IMH an Amberlite IRA 410 in Abhängigkeit von der Flußrate

In einer Vorlage 1 befindet sich eine Lösung 2 des Puffersystems und des zu racemisierenden Hydantoins. Eine Schlauchpumpe 3 saugt über eine Leitung 4 die Lösung 2 an und pumpt diese über eine Verbindung 5 auf eine Säule 6, die einen Temperiermantel 7 aufweist, der mit einem Ther – mostaten 8 verbunden ist. Die Säule 6 ist mit einem Ionenaustauschergel 9 gefüllt. Der Auslaß 10 der Säule 6 ist mit einem Durchflußpolarimeter 11 verbunden, dessen Auslaß 12 über eine Leitung 13 an einem Sammelgefäß 14 endet, in dem die Lö – sung 15 mit dem racemisierten Hydantoin aufge – fangen wird.

Die Vorlage 1 kann kontinuierlich oder diskon – tinuierlich mit der anfallenden Lösung 2 beschickt werden. Zur weiteren Kontrolle kann nach der Säule 6 bzw. nach dem Polarimeter 11 auch ein Autosampler für z. B. HPLC – Messungen zwi – schengeschaltet werden. Die anfallende Lösung 15 kann, sofern gewünscht auch in einem Fraktions – sammler gesammelt bzw. direkt einer weiteren Racematspaltung zugeführt werden.

In den folgenden Beispielen wurde – sofern nicht anders vermerkt – für die Säule 6 eine temperierbare Säule XK-16/10 von Pharmacia, Freiburg verwendet, die mit ca. 32 ml entgastem Anionaustauscher Q-Sepharose fast flow (Pharmacia) bei einer Flußrate von 2,0 ml/min ge-packt und mit dem jeweiligen Puffersystem, das zur Herstellung der Substratlösung Anwendung findet, äquilibriert (ca. 200 ml) wurde.

Der Umsatz gibt den Prozentsatz des einge – setzten Hydantoin – Enantiomeren an, der racemi – siert wurde, ein 50 %iger Umsatz bedeutet ent – sprechend ein Enantiomerenverhältnis von 3:1.

Beispiel 1

Als Substratiösung wurde eine Lösung von 0,2 g L - 5 - Indolylmethylhydantoin in 1000 ml 0,05 M

55

15

20

25

30

35

40

50

55

Glycin – Puffer (Na⁺, pH 8,5) eingesetzt. Die Säule wurde auf 37 °C temperiert und die Substratlösung mit einer Flußrate von 0,6 ml/min über die Säule gepumpt. Bei dieser und allen geringeren Flußraten wurde das Hydantoin praktisch vollständig race – misiert (≥99 %).

Beispiel 2

Es wurde wie in Beispiel 1 verfahren, mit dem Unterschied, daß anstelle der Q-Sepharose fast flow DEAE-Sepharose fast flow (Pharmacia) ver-wendet wurde. Äquilibriert wurde die Säule mit einem Tris/HCI-Puffer (0,02 M, pH 8,5). Bei einer Flußrate von 0,1 ml/min. wurde eine Racemisierung von 92 % ermittelt.

Vergleichsbeispiel 1

Es wurde wie in Beispiel 2 verfahren, mit dem Unterschied, daß anstelle der DEAE-Sepharose fast flow Sephacryl S-300 (Pharmacia) verwendet wurde. Unter den gegebenen Bedingungen konnte keine Racemisierung beobachtet werden.

Beispiel 3

Wie in Beispiel 1 beschrieben, wurde L-5-Indolylmethylhydantoin racemisiert, wobei für die Puffer – und Substratlösung ein Phosphat-Puffer (0,05 M, K⁺, pH 6,5) eingesetzt wurde. Bei einer Flußrate von 1,2 ml/min wurde eine Racemisierung von 6 % erreicht.

Beispiel 4

Beispiel 3 wurde mit einem Phosphat – Puffer (K+) vom pH 7,5 wiederholt. Bei einer Durchflußrate von 0,6 ml/min wurde eine Racemisierung von 42 % erreicht.

Beispiel 5

Beispiel 4 wurde wiederholt mit einem Phosphat – Puffer (K+) von pH 8,5. Allein durch die Variation des Puffermediums gegenüber Beispiel 1 veränderte sich der Umsatz, unter den gegebenen Bedingungen wurde eine Racemisierung von 64 % erzielt.

Beispiel 6

Beispiel 1 bzw. 5 wurde dahingehend variiert, daß als Puffer – und Substratiösung 0,02 M Tris/HCl – Puffer (pH 8,5) eingesetzt wurde. Der Umsatz der Racemisierung betrug bei der Flußrate 0,6 ml/min 66 %.

Beispiel 7

Es wurde wie in Beispiel 5 verfahren, mit dem Unterschied, daß als Substratlösung eine Lösung von 1,0 g D-5-Methylthioethylhydantoin in 1000 ml des Phosphat-Puffers eingesetzt wurde. Bei einer Flußrate von 0,3 ml/min. findet die Racemi-sierung des Substrates mit einem Umsatz von 66 % statt.

Beispiel 8

Es wurde verfahren wie in Beispiel 6, mit dem Unterschied, daß eine Lösung von 1,0 g L-5-Carboxyethylhydantoin in 1000 ml des Puffers verwendet wurde. Bei einer Flußrate von 0,3 ml/min und geringer tritt eine vollständige Racemisierung des Substrates ein.

Beispiel 9

Das Beispiel 8 wurde dahingehend variiert, daß L-5-Isopropylhydantoin verwendet wurde. Es wurde eine Racemisierung von nur 10 % erreicht.

Beispiel 10

Das Beispiel 9 wurde bei einer Säulentempe – ratur von 70°C wiederholt bei sonst gleichgeblie – benen Bedingungen. Bei dieser und allen höheren Temperaturen tritt eine vollständige Racemisierung des Substrates ein.

Beispiel 11

Mit diesem Beispiel wurde die Abhängigkeit des Umsatzes von der Flußrate untersucht, das Ergebnis ist in Fig. 2 graphisch abgebildet, es besteht ein linearer Zusammenhang zwischen der Flußrate und dem Umsatz.

Als Substratlösung wurde eine Lösung von 0,2 g D-5-Indolylmethylhydantoin in 1000 ml 0,05 M Glycin-Puffer (Na⁺, pH 8,5) eingesetzt. Die Säule (16 ml Q-Sepharose) wurde auf 37°C temperiert und die Substratlösung mit einer Flußrate von 6,5 ml/min über die Säule gepumpt. Bei dieser Fluß-rate wurde eine Racemisierung von 29,6 % er-reicht. Bei einer Flußrate von 2,8 ml/min, 1,25 ml/min bzw. 0,4 ml/min wurde eine Racemisierung von 60,8 %, 90,3 % bzw. ~ 100 % erreicht.

Beispiel 12

Mit diesem Beispiel wurde die Eignung eines technischen Anionenaustauschers untersucht. Wie Fig. 3 zeigt, besteht auch hier ein linearer Zusam – menhang zwischen Flußrate und Racemisierungs – geschwindigkeit (Umsatz). Das Säulenmaterial

15

20

(hydrophobe Polystyrolmatrix) adsorbiert in der Äquilibrierungsphase aber zunächst deutlich mehr IMH, als die oben verwendete Q-Sepharose (hydrophile Sepharosematrix).

Es wurde wie in Beispiel 11 verfahren, mit dem Unterschied, daß anstelle der Q-Sepharose Amberlite IRA-410 (analytical grade, Serva, Heidelberg, Gelvolumen 5,3 ml) verwendet wurde. Bei einer Flußrate von 5,0 ml/min wurde eine Racemisierung von 29,7 % ermittelt. Bei einer Flußrate von 2,5 ml/min, 1,25 ml/min bzw. 0,4 ml/min wurde eine Racemisierung von 54,4 %, 79,4 % bzw. 96 % erreicht.

Vergleichsbeispiel 2

Bei einem pH-Wert von 8,5 findet an dem stark sauren Kationenaustauscher Amberlite IR-122 analytical grade (16 ml Gelvolumen, Serva, Heidelberg) weder bei 3,0 ml/min noch bei 0,3 ml/min eine Racemisierung statt. Die Vergleichs-beispiele zeigen, daß Anionenaustauschergruppen für die Reaktion notwendig sind.

Beispiel 13

Unter Verwendung von tertiären bzw. quartären Ammonium – Verbindungen wird die Racemisierung von D – 5 – IMH an flüssigen Anionenaustauschern untersucht.

In einer auf 37°C temperierten Polarimeterkü – vette (5 ml Volumen) wird die Racemisierung von D-5-IMH on-line verfolgt. 4 ml Substratlösung (0,2 g D-5-IMH in 1000 ml 0,05 M Glycin – Puffer (Na⁺, pH 8,5)) werden mit 1 ml H₂O dest. (Blindansatz) bzw. einer wässrigen Lösung einer tertiären (2) oder quartären Ammoniumverbindung (3, 4) (doppelter Ansatz) versetzt, die mit NaOH auf einen pH von ebenfalls 8,5 eingestellt wurde. Die Racemisierung wurde über mindestens 24 h ver – folgt. Als Zusätze wurden getestet:

- 1. H₂O dest. (Blindansatz)
- 2. Triethanolamin (0,5 M)
- 3. Hexadecyltrimethylammoniumbromid (0,05 M) ("Cetyltrimethylammoniumbromid")
- 4. Tetrabutylammoniumhydrogensulfat (0,5 M) Während Triethanolamin keinen (1,2 %/h) und Te trabutylammoniumhydrogensulfat einen geringfügig (1,8 %/h) schnelleren Umsatz bewirken als der Blindwert (1,2 %/h), zeigt Hexadecyltrimethylam moniumbromid schon bei einem Zehntel der Kon zentration, der übrigen Substanzen, eine schnellere Racemisierung (4,3 %/h).

Zu erklären ist der Unterschied zwischen den beiden quartären Ammoniumverbindungen (Hexadecyltrimethylammoniumbromid und Tetra – butylammoniumhydrogensulfat) möglicherweise mit einer stärkeren Abschirmung der positiven Ladung in der symmetrischen Verbindung.

Patentansprüche

- Verfahren zur Racemisierung von 5-monosubstituierten Hydantoinen, dadurch gekennzelchnet, daß man das zu racemisierende Hydantoin in einem Lösungsmittel bei einem pH im Bereich 6 - 13,5 mit einem Anionenaustauscher in Kontakt bringt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzelchnet, daß ein organischer Anionenaustauscher ver – wendet wird.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß ein Ionenaustauscher mit quartären Ammoniumgruppen oder vom DEAE-Typ verwendet wird.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden
 Ansprüche,
 dadurch gekennzelchnet,
 daß die Umsetzungstemperatur im Bereich von
 0 100°C liegt.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, daß das Lösungsmittel ein Puffersystem ent – hält.
 - Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzelchnet, daß das Verfahren in einem Glycin – Puffer durchgeführt wird.
 - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzelchnet, daß das zu racemisierende Hydantoin in einer Konzentration zwischen 0,1 – 250 g/l einge – setzt wird.
 - Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche,
- dadurch gekennzeichnet,
 daß ein Enantiomer des racemisierten Hydan –
 toins enzymatisch zu einer enantiomerenreinen
 L oder D Aminosäure gespalten wird.
- Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die enzymatische Spaltung mittels eines freien oder zellgebundenen Enzyms erfolgt.

6

45

10.	Vorrichtung zur Racemisierung von 5 - mono -
	substituierten Hydantoinen mit

- 1. einer Säule, die
- 1.1. einen Eingang und
- 1.2. einen Ausgang aufweist und die
- 1.3. mit einem Anionenaustauscher gefüllt ist, wobei
- 2. Mittel vorgesehen sind, zur Versorgung der Säule mit einem sich in Lösung befindlichen zu racemisierenden Hydantoinen und
- 3. Mitteln zum Empfang des die Säule über den Auslaß verlassenden racemisierten, sich in Lösung befindlichen Hydantoins.
- Verwendung der racemisierten Hydantoine, erhalten nach einem der Ansprüche 1 – 7, zur Darstellung enantiomerenreiner Aminosäuren.

10

20

25

30

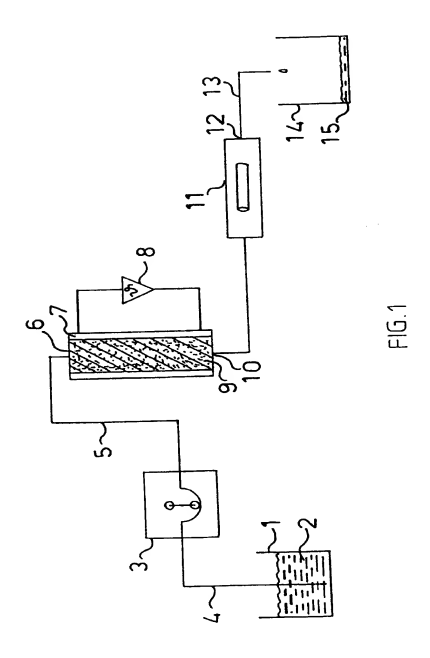
35

40

45

50

55 -



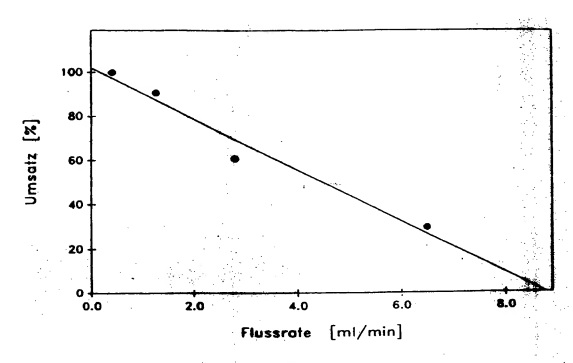


FIG.2

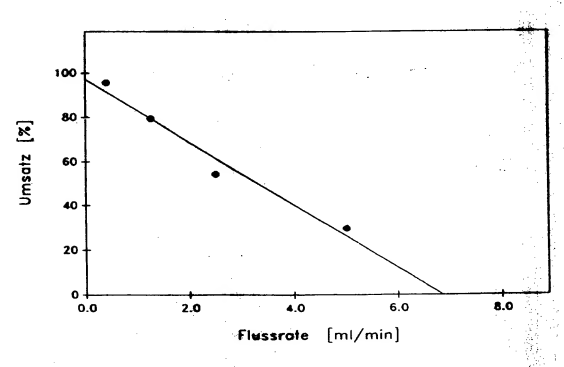


FIG.3



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 92 11 8795 PAGE1

		GE DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebti	ents mit Angabe, soweit erforderlich chen Teile	, Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CL5)
A,D	JOURNAL OF ORGANIC Bd. 55, 1990, EASTO Seiten 4755 - 4757 R.A. LAZARUS. * das ganze Dokumer	ON US	1	C07D233/76 C07D233/78 C07D233/74 C12P41/00 C12P13/04
A	CHEMICAL ABSTRACTS, 20. Dezember 1976, abstract no. 192096 K.H. DUDLEY ET AL. * Zusammenfassung * & DRUG METAB. DISPO Bd. 4, Nr. 4, 1976, Seiten 340 - 348	Columbus, Ohio, US; ik, OS.	1,5	·
A	AN 91-188025	EISHIN YAKUHIN KOGY	1	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CL5
A,D	AGRICULTURAL AND BI Bd. 51, Nr. 3, 1987 Seiten 721 - 728 K. YOKOZEKI AND K. * Seite 724 *	, TOKYO JP	1	C07D C12P C07C
A,D	G.C. BARRETT. ''ami 1989 * Seite 37 *	no acids and peptides	1	
^	WO-A-9 108 196 (SCH * Zusammenfassung *		1	
Der vo	rliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recharchement	Abschluftdatum der Bacherche		Prithe
E	BERLIN	01 FEBRUAR 1993		FRELON D.
X : von Y : von	KATEGORIE DER GENANNTEN besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindun eren Veröffentlichung derselben Kat	E: ilteres Pat stet nach den / g mit einer D: in der Ann	entdokument, das je	Fentlicht worden ist Dokument

& : Mitglied éer gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

KPO PORM 1500 00.82 (Posts)

X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 92 11 8795 PAGE2

	EINSCHLÄGIG			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebli	ents mit Angabe, soweit erforderlich, chen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DEE ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A,D	JOURNAL OF BIOTECH Bd. 14, 1990, AMST Seiten 345 - 362 C. SYLDATK ET AL. * Vorwort *	NOLOGY	11	
				RECHERCHIERTE
				SACHGEBIETE (Inc. CL5
j				
Der vo	rliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recharchement	Abschlaßstein der Recherche		Prithe
	ERLIN	01 FEBRUAR 1993	I .	FRELON D.

EPO PORM 15th th. 12 (Posts)

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedentung allein betrachtet
 Y: von besonderer Bedentung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 O: alchtschriftliche Offenbarung
 P: Zwischenliteratur

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsitze E: älteres Patentiokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeidedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeidung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument